# 改訂版

## (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



## 

### (43) 国際公開日 2002年7月11日(11.07.2002)

PCT

## (10) 国際公開番号 WO 02/053534 A1

(51) 国際特許分類7: C07D 209/42, 263/58, 401/12, 401/14, 403/06, 403/12, 413/12, 413/14, 417/06, 417/12, 471/04, 491/056, A61K 31/404, 31/423, 31/428, 31/4439, 31/496, 31/454, 31/4725, 31/416, 31/5415, 31/437, 31/416, 31/5377, 31/427, 31/421, A61P 29/00, 37/06, 35/04, 11/06, 27/16, 3/10, 19/02, 17/06, 1/04

(21) 国際出願番号:

PCT/JP01/11641

(22) 国際出願日:

2001年12月28日(28.12.2001)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願 2000-402890

2000年12月28日(28.12.2000) 特願2001-149923 2001年5月18日(18.05.2001)

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 第一 製薬株式会社 (DAIICHI PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒103-8234 東京都 中央区日本橋 3 丁 目 1 4 番 1 0 号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 中山 敦

(NAKAYAMA,Atsushi) [JP/JP]; 〒 134-8630 東京都江戸川区北葛西 1 丁目 1 6-1 3 第一製薬株式 会社東京研究開発センター内 Tokyo (JP). 町永 信 雄 (MACHINAGA, Nobuo) [JP/JP]; 〒134-8630 東京 都 江戸川区北葛西 1丁目16-13 第一製薬株式 会社東京研究開発センター内 Tokyo (JP). 米田 賀 行 (YONEDA, Yoshiyuki) [JP/JP]; 〒134-8630 東京都 江戸川区北葛西 1丁目16-13 第一製薬株式会 社東京研究開発センター内 Tokyo (JP). 杉本 雄一 (SUGIMOTO, Yuichi) [JP/JP]; 〒134-8630 東京都 江戸 川区北葛西 1丁目 16-13 第一製薬株式会社東京 研究開発センター内 Tokyo (JP). 千葉 淳 (CHIBA, Jun) [JP/JP]; 〒134-8630 東京都 江戸川区北葛西 1 丁 目16-13 第一製薬株式会社東京研究開発セン ター内 Tokyo (JP). 渡邊 俊之 (WATANABE, Toshiyuki) [JP/JP]; 〒134-8630 東京都 江戸川区北葛西 1丁 目 1 6-1 3 第一製薬株式会社東京研究開発セン ター内 Tokyo (JP). 飯村 信 (IIMURA,Shin) [JP/JP]; 〒 134-8630 東京都 江戸川区北葛西 1 丁目 1 6-1 3 第 一製薬株式会社東京研究開発センター内 Tokyo (JP).

- (74) 代理人: 有賀 三幸,外(ARUGA, Mitsuyuki et.al.); 〒 103-0013 東京都中央区日本橋人形町 1丁目3番6号共 同ビル Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU,

/毓葉有/

(54) Title: VLA-4 INHIBITORS

(54) 発明の名称: VLA-4 阻害薬

(57) Abstract: Compounds represented by the general formula (I) or salts thereof, and medicines containing the same: (I) [wherein W is W^-A1-WB- (wherein WA is optionally substituted aryl or the like; A1 is -NR1-, a single bond, -C(O)-, or the like; and WB is optionally substituted arylene or the like); R is a single bond, -NH-, -OCH2-, alkenylene, or the like; X is -C(O)-, -CH2-, or the like; and M is, e.g., a group represented by the general formula (iii): (iii) (wherein R11, R12, and R13 are each independently hydrogen, and M is, e.g., a group represented by the general formula (iii): (iii) (wherein R<sup>11</sup>, R<sup>12</sup>, and R<sup>13</sup> are each independently hydrogen, hydroxyl, amino, halogeno, or the like; R<sup>14</sup> is hydrogen or lower alkyl; Y is -CH<sub>2</sub>-O- or the like; Z is optionally substituted arylene or the like; A2 is a single bond or the like; and R10 is hydroxyl or lower alkoxy)]. The compounds or the salts selectively inhibit the binding of cell adhesion molecules to VLA-4 and exhibit high oral absorbability, thus being useful as preventive and/or therapeutic drugs for inflammatory diseases, autoimmune diseases, cancerous metastasis, bronchial asthma, nasal occlusion, diabetes, and so on.

/続葉有/



ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特

許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### 添付公開書類:

#### -- 国際調査報告書

(88) 改訂された国際調査報告書の公開日: 2002年9月19日 /続葉有/

#### (57) 要約:

本発明は、下記の一般式(I)

$$W = X \times M$$
 (I)

【式中、WはW<sup>1</sup>-A<sup>1</sup>-W<sup>8</sup>-(W<sup>1</sup>は置換基を有してもよいアリール基等、A<sup>1</sup>は-NR<sup>1</sup>-、単結合、-C(O)-等、W<sup>8</sup>は置換基を有してもよいアリーレン基等)、Rは単結合、-NH-、-OCH<sub>2</sub>-、アルケニレン基等、Xは-C(O)-、-CH<sub>2</sub>-等、Mは次式(i i i)等:

(R"、R"及びR"はそれぞれ独立して水素原子、水酸基、アミノ基、ハロゲン原子等、R"は水素原子又は低級アルキル基、Yは-CH2-O-等、Zは置換基を有してもよいアリーレン基等、A'は単結合等、R"は水酸基又は低級アルコキシ基)]で表される化合物又はその塩及びこれを含有する医薬に関する。

この化合物又はその塩は、細胞接着分子がVLA-4に結合するのを選択的に 阻害すると共に高い経口吸収性を有し、炎症性疾患、自己免疫疾患、癌転移、気 管支喘息、鼻閉、糖尿病等の予防及び/又は治療薬として有用である。